# Document made available under the Patent Cooperation Treaty (PCT)

International application number: PCT/JP05/000526

International filing date: 18 January 2005 (18.01.2005)

Document type: Certified copy of priority document

Document details: Country/Office: JP

Number: 2004-148741

Filing date: 19 May 2004 (19.05.2004)

Date of receipt at the International Bureau: 07 April 2005 (07.04.2005)

Remark: Priority document submitted or transmitted to the International Bureau in

compliance with Rule 17.1(a) or (b)



## JAPAN PATENT OFFICE

18.02.2005

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2004年 5月19日

Application Number:

特願2004-148741

[ST. 10/C]:

[JP2004-148741]

出 願 Applicant(s):

日本精工株式会社

3月25日

2005年



特許庁長官



【物件名】

特許請求の範囲

【書類名】 特許願 【整理番号】 P048847 【提出日】 平成16年 5月19日 【あて先】 特許庁長官殿 【国際特許分類】 G01P 3/487 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県藤沢市鵠沼神明一丁目5番50号 日本精工株式会社内 【氏名】 矢部 俊一 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県藤沢市鵠沼神明一丁目5番50号 日本精工株式会社内 【氏名】 村上豪 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県藤沢市鵠沼神明一丁目5番50号 日本精工株式会社内 【氏名】 相原 成明 【発明者】 【住所又は居所】 神奈川県藤沢市鵠沼神明一丁目5番50号 日本精工株式会社内 【氏名】 高城 敏己 【特許出願人】 【識別番号】 000004204 【氏名又は名称】 日本精工株式会社 【代理人】 【識別番号】 100105647 【弁理士】 【氏名又は名称】 小栗 昌平 【電話番号】 03-5561-3990 【選任した代理人】 【識別番号】 100105474 【弁理士】 本多 弘徳 【氏名又は名称】 【電話番号】 03-5561-3990 【選任した代理人】 【識別番号】 100108589 【弁理士】 【氏名又は名称】 市川 利光 【電話番号】 03-5561-3990 【選任した代理人】 【識別番号】 100115107 【弁理士】 【氏名又は名称】 高松 猛 【電話番号】 03-5561-3990 【選任した代理人】 【識別番号】 100090343 【弁理士】 【氏名又は名称】 濱田 百合子 【電話番号】 03-5561-3990 【手数料の表示】 【予納台帳番号】 092740 【納付金額】 16.000円 【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

0002910



#### 【書類名】特許請求の範囲

#### 【請求項1】

回転体に取り付け可能な固定部材と、該固定部材に取り付けられ、円周方向に多極着磁された略円環状の磁石部と、を備えた磁気エンコーダの製造方法であって、

接着剤を半硬化状態で焼き付けた前記固定部材をコアにして、磁性体粉と熱可塑性樹脂組成物とからなる磁石材料をインサート成形する工程と、

二次加熱によって、前記接着剤を完全に硬化させることで前記磁石部と前記固定部材と を一体的に接合する工程と、

を備えたことを特徴とする磁気エンコーダの製造方法。

#### 【請求項2】

さらに、前記磁石部を円周方向に多極着磁する工程とを備えたことを特徴とする請求項 1に記載の磁気エンコーダの製造方法。

#### 【請求項3】

請求項1又は2に記載の製造方法からなる磁気エンコーダであって、

前記接着剤はフェノール樹脂系接着剤であって、少なくともレゾール型フェノール樹脂とビスフェノールA型エポキシ樹脂とを含む接着剤組成物の有機溶媒溶液であり、

前記磁性体粉は、ストロンチウムフェライト、バリウムフェライト、ネオジウムー鉄ーボロン、サマリウムーコバルト、サマリウムー鉄の群から選ばれる一つであり、

前記熱可塑性樹脂組成物は、ポリアミド12、ポリアミド612、ポリアミド11、ポリフェニレンサルファイドの群から選ばれる一つをベース樹脂とする樹脂組成物であることを特徴とする磁気エンコーダ。

#### 【請求項4】

回転体に取り付け可能な固定部材と、

該固定部材に取り付けられ、円周方向に多極着磁された略円環状の磁石部と、

を備えた磁気エンコーダであって、

前記固定部材は、化学エッチング処理によって粗面化された磁性ステンレス鋼からなる ことを特徴とする磁気エンコーダ。

#### 【請求項5】

前記固定部材と前記磁石部とは、これらの間に接着剤を介在させることで接合されることを特徴とする請求項4に記載の磁気エンコーダ。

#### 【請求項6】

前記磁石部は、磁性体粉を60~80体積%含有し、熱可塑性樹脂組成物をバインダーとする磁石材料からなることを特徴とする請求項4又は5に記載の磁気エンコーダ。

#### 【請求項7】

固定輪と、回転輪と、前記固定輪と前記回転輪との間で周方向に転動自在に配設された 複数の転動体と、前記回転輪に固定される請求項3~6のいずれかに記載の磁気エンコー ダとを備えたことを特徴とする転がり軸受ユニット。



#### 【書類名】明細書

【発明の名称】磁気エンコーダ及びその製造方法並びに転がり軸受ユニット 【技術分野】

#### [0001]

本発明は、回転体の回転数を検出するために用いられる磁気エンコーダ、及びその製造方法、並びに転がり軸受ユニットに関する。

#### 【背景技術】

#### [0002]

従来、自動車のスキッド(車輪が略停止状態で滑る現象)を防止するためのアンチスキッド、又は有効に駆動力を路面に伝えるためのトラクションコントロール(発進や加速時に生じやすい駆動輪の不要な空転の制御)などに用いられる回転数検出装置としては、N極とS極とを円周方向に交互に着磁された円環状のエンコーダと、エンコーダの近傍における磁場の変化を検出するセンサとを有し、車輪を支持する軸受を密封するための密封装置にエンコーダを併設して配置することにより車輪の回転と共にエンコーダを回転せしめ、車輪の回転に同期した磁場変化をセンサにより検出するものが知られている(例えば、特許文献 1、 2 参照。)。

#### [0003]

特許文献1に記載のシール付回転数検出装置は、図8に示すように、外輪101aに取り付けられたシール部材102と、内輪101bに嵌合されたスリンガ103と、スリンガ103の外側面に取り付けられて磁気パルスを発生するエンコーダ104と、エンコーダ104に近接して配置されて磁気パルスを検出するセンサ105とから構成されている。このシール付回転数検出装置が取付けられた軸受ユニットでは、シール部材102とスリンガ103とにより、埃等の異物が軸受内部に侵入することを防止し、軸受内部に充填された潤滑剤が軸受外部に漏洩することを防止している。また、エンコーダ104は、内輪101bが1回転する間に、極数に対応した数の磁気パルスを発生させ、この磁気パルスをセンサ105により検出することで内輪101bの回転数を検出している。

#### [0004]

従来、車輪用軸受に使用する磁気エンコーダには、ゴムあるいは樹脂等の弾性素材に磁性体粉を混入させた弾性磁性材料が用いられる。磁性ゴムからなるエンコーダは、加硫接着によりスリンガと好適に接合されているため、過酷な温度環境下(-40  $\mathbb{C}$  -120  $\mathbb{C}$  )においても、剥がれの問題が生じ難い。一般的に、エンコーダ用として用いられるのは、磁性体粉としてフェライトを含有したニトリルゴムが用いられており、ロールで練られることで、機械的に磁性体粉が配向された状態になっている。

【特許文献1】特開2001-255337号公報

【特許文献2】特開2003-57070号公報

#### 【発明の開示】

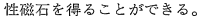
【発明が解決しようとする課題】

#### [0005]

近年、車輪の回転数をより正確に検出するために、磁気エンコーダの磁石部を円周方向にさらに多極化する傾向にある。しかしながら、従来の機械配向法によるフェライト粉を含有するゴム磁石では、一極あたりの磁東密度が小さくなり、回転数を精度よく検出するためにはセンサと磁石との隙間(即ち、エアギャップ)を小さくする必要があるため組み立てが困難となる虞がある。このため、組み立て性の面からエアギャップを大きくとるためには、磁石の磁気特性を向上させる必要があった。しかし、磁気特性を向上させるために磁性体粉の混入量を多くした場合、ゴム磁石の弾性が低下するため、優れた耐熱衝撃性が著しく損なわれることになる。このため、ゴム磁石とスリンガとの間の熱伸張差の吸収作用が損なわれるので、ゴム磁石がスリンガから剥離して脱落する虞がある。

#### [0006]

一方、プラスチックに磁性体粉を混入したプラスチック磁石では、磁界をかけた状態で の射出成形(磁場成形)が容易であり、これにより、優れた磁気特性発現に不可欠な異方



#### [0007]

しかしながら、プラスチック磁石は、ゴム磁石のように加硫接着法によりスリンガに定着させるという手法を採ることができないため、通常、単純に接着剤等により接合するか、インサート成形法により一体的に成形するという手法が採られるが、いずれの方法によっても、バインダーであるプラスチックの種類によっては、加硫接着の場合と同等の、大きな接着強度を得ることができない場合があった。そして、そのような場合には、過酷な使用環境下では、最悪、剥がれの問題が生じる可能性があった。

#### [0008]

本発明は、上記課題を解決するためになされたものであり、その目的は、過酷な使用条件においても磁石部が固定部材より脱落することを防止し、磁気特性が高く、高精度な回転数検出を可能にした信頼性の高い磁気エンコーダ、及びその製造方法、並びに転がり軸受ユニットを提供することにある。

#### 【課題を解決するための手段】

#### [0009]

本発明の上記目的は、下記の構成により達成される。

(1) 回転体に取り付け可能な固定部材と、該固定部材に取り付けられ、円周方向に 多極着磁された略円環状の磁石部と、を備えた磁気エンコーダの製造方法であって、

接着剤を半硬化状態で焼き付けた前記固定部材をコアにして、磁性体粉と熱可塑性樹脂 組成物とからなる磁石材料をインサート成形する工程と、

二次加熱によって、前記接着剤を完全に硬化させることで前記磁石部と前記固定部材と を一体的に接合する工程と、

を備えたことを特徴とする磁気エンコーダの製造方法。

- (2) 前記磁石部を円周方向に多極着磁する工程とを備えたことを特徴とする請求項(1)に記載の磁気エンコーダの製造方法。
  - (3) (1)又は(2)に記載の製造方法からなる磁気エンコーダであって、

前記接着剤は、フェノール樹脂系接着剤であって、少なくともレゾール型フェノール樹脂とビスフェノールA型エポキシ樹脂とを含む接着剤組成物の有機溶媒溶液であり、

前記磁性体粉は、ストロンチウムフェライト、バリウムフェライト、ネオジウムー鉄ーボロン、サマリウムーコバルト、サマリウムー鉄の群から選ばれる一つであり、

前記熱可塑性樹脂組成物は、ポリアミド12、ポリアミド612、ポリアミド11、ポリフェニレンサルファイドの群から選ばれる一つをベース樹脂とする樹脂組成物であることを特徴とする磁気エンコーダ。

(4) 回転体に取り付け可能な固定部材と、

該固定部材に取り付けられ、円周方向に多極着磁された略円環状の磁石部と、 を備えた磁気エンコーダであって、

前記固定部材は、化学エッチング処理によって粗面化された磁性ステンレス鋼からなる ことを特徴とする磁気エンコーダ。

- (5) 前記固定部材と前記磁石部とは、これらの間に接着剤を介在させることで接合されることを特徴とする(4)に記載の磁気エンコーダ。
- (6) 前記磁石部は、磁性体粉を60~80体積%含有した熱可塑性樹脂組成物をバインダーとする磁石材料からなることを特徴とする(4)又は(5)に記載の磁気エンコーダ。
- (7) 固定輪と、回転輪と、前記固定輪と前記回転輪との間で周方向に転動自在に配設された複数の転動体と、前記回転輪に固定される(3)~(6)のいずれかに記載の磁気エンコーダとを備えたことを特徴とする転がり軸受ユニット。

#### 【発明の効果】

#### [0010]

本発明のエンコーダ、及びその製造方法、並びに転がり軸受ユニットは、過酷な使用条件においても磁石部が固定部材より脱落することを防止し、磁気特性が高く、高精度な回



転数検出を可能にした信頼性の高いものとなる。

【発明を実施するための最良の形態】

### [0011]

以下、本発明のエンコーダ、及びその製造方法、並びに転がり軸受ユニットの各実施形態例について図面を参照して詳細に説明する。

#### [0012]

#### (第1実施形態)

図1は、本発明の実施形態の一例として、独立懸架式のサスペンションに支持する、非 駆動輪を支持するための車輪支持用転がり軸受ユニット2aに、本発明を適用した場合に ついて示している。尚、本発明の特徴以外の構成及び作用については、従来から広く知ら れている構造と同等であるから、説明は簡略にし、以下、本発明の特徴部分を中心に説明 する。

#### [0013]

ハブ7aの内端部に形成した小径段部15に外嵌した内輪16aは、このハブ7aの内端部を径方向外方にかしめ広げる事により形成したかしめ部23によりその内端部を抑え付ける事で、ハブ7aに結合固定されている。そして、このハブ7aと内輪16aは回転輪を構成している。また、車輪は、このハブ7aの外端部で、固定輪である外輪5aの外端部から突出した部分に形成した取付フランジ12に、結合固定自在としている。これに対して外輪5aは、その外周面に形成した結合フランジ11により、懸架装置を構成する、図示しないナックル等に結合固定自在としている。

#### $[0\ 0\ 1\ 4]$

更に、外輪 5a の両端部内周面と、ハブ 7a の中間部外周面及び内輪 16a の内端部外周面との間には、それぞれシールリング 21a、21b を設けている。これら各シールリング 21a、21b は、外輪 5a の内周面と上記ハブ 7a 及び内輪 16a の外周面との間で、各玉 17a を設けた空間と外部空間とを遮断している。

#### [0015]

各シールリング21a、21bは、それぞれ軟鋼板を曲げ形成して、断面L字形で全体を円環状とした芯金24a、24bにより、弾性材22a、22bを補強してなる。この様な各シールリング21a、21bは、それぞれの芯金24a、24bを外輪5aの両端部に締り嵌めで内嵌し、それぞれの弾性材22a、22bが構成するシールリップの先端部を、ハブ7aの中間部外周面、或は内輪16aの内端部外周面に外嵌固定したスリンガ25に、それぞれの全周に亙り摺設させている。

#### [0016]

また、図2に示すように、磁気エンコーダ26は、固定部材であるスリンガ25と、スリンガ25の側面に固着された磁石部である磁極形成リング27とで構成される。図3に示すように、磁極形成リング27は多極磁石であり、その周方向には、交互にN、Sが形成されている。そして、この磁極形成リング27に磁気センサ28が対面配置される。

#### [0017]

本発明では、磁気エンコーダ26の磁極形成リング27は、磁性体粉と、そのバインダーとなるプラスチック組成物とからなる多極磁石により構成される。また、本発明に係る磁気エンコーダは、フェノール樹脂系接着剤を焼き付けたスリンガをコアにして、プラスチック磁石材料のインサート成形を行った後、二次加熱によって該フェノール樹脂系接着剤を完全に硬化させることで該磁石材料とスリンガを一体的に接着接合した後、円周方向に多極磁化することで、製造される。

#### $[0\ 0\ 1\ 8]$

以下、本発明のエンコーダの磁石部とスリンガとの接着に使用するフェノール樹脂系接着剤について詳細に説明する。

本発明で用いるフェノール樹脂系接着剤は、少なくともレゾール型フェノール樹脂とビスフェノールA型エポキシ樹脂を含み、例えば100℃~120℃、数分~30分程度の硬化条件で、インサート成形時の高温高圧の溶融プラスチック磁石材料によって流失され



ない程度の半硬化状態でスリンガに焼き付けることができ、更に、インサート成形時の溶融プラスチック磁石からの熱、更には、それに引き続く二次加熱(例えば130  $\mathbb C$ 、2 時間程度)によって完全に硬化するものである。尚、このフェノール樹脂系接着剤には、耐硬化歪み性を向上させる効果がある無機充填材(具体例としては、例えば溶融シリカ粉末、石英ガラス粉末、結晶ガラス粉末、ガラス繊維、アルミナ粉末、タルク、アルミニウム粉末、酸化チタン)、可撓性を向上させるため、架橋ゴム微粒子(具体的には分子鎖中にカルボキシル基を有する加硫された、平均粒子径で $30 \sim 200$  nm程度のアクリロニトリルブタジエンゴム微粒子が最も好適)等を更に添加しても良い。

#### [0019]

尚、本発明で用いられるフェノール樹脂系接着剤を構成するレゾール型フェノール樹脂は、フェノール類とホルムアルデヒドとを塩基性触媒の存在下で反応させることによって得られる。また、その原料となるフェノール類としては、例えばフェノール、m-クレゾール、p-クレゾール、m-クレゾールとo-クレゾールの混合物、p-第3ブチルフェノール、p-フェニルフェノール、ビスフェノールA等のフェノール性水酸基に対して、<math>o- および/またはp-位に2 個または3 個の置換可能な核水素原子を有するものであれば任意のものを使用することができる。

#### [0020]

更に、本発明に用いられるレゾール型フェノール樹脂は、例えばフェノール樹脂にoーまたはpーアルキルフェノールを導入した変性レゾールであっても良い。通常、oーまたはpーアルキルフェノールの導入により、フェノール樹脂の可撓性が改善されることになる。同様の理由から、レゾールをブチルアルコールでエーテル化したブチルエーテル化レゾールやロジンとレゾールとの反応により得られるロジン変性レゾール等を使用しても良い。

#### [0021]

尚、本発明に係るフェノール樹脂系接着剤には、その接着性能および接着剤としての硬化特性を向上させるために、ビスフェノールA型エポキシ樹脂が添加して用いられる。尚、ビスフェノールA型エポキシ樹脂としては、室温条件下で液状、あるいは固形のものがあるが、それらが、本発明に係る接着剤に含まれるフェノール樹脂 100 重量部当り、液状樹脂の場合には約 $1\sim20$  重量部、または固形樹脂の場合には約 $5\sim30$  重量部の割合で用いられる。用いられるビスフェノールA型エポキシ樹脂の割合が多い程、接着特性は向上するが、耐不凍液性等が求められる場合、その性能が低下する傾向にある。

#### [0022]

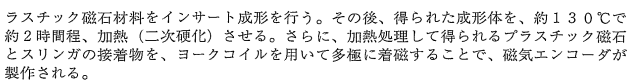
更に、本発明に係るフェノール樹脂系接着剤には、強靭性の付与を目的として、ノボラック型エポキシ樹脂あるいはノボラック型フェノール樹脂を添加しても良い。これらの樹脂は、加熱工程でレゾール型フェノール樹脂と反応するため、その含有量が増大するほど強靭性が向上することになる。ただし、その含有量は、レゾール型フェノール樹脂100重量部当り、30重量部以下であることが望ましい。これは、ノボラック型エポキシ樹脂あるいはノボラック型フェノール樹脂がこれ以上の割合で使用されると、プラスチック磁石に対する接着性に悪影響を及ぼす恐れがあるためである。

#### [0023]

尚、本発明に係るフェノール樹脂系接着剤は、アセトン、メチルエチルケトン等のケトン類、メタノール、エタノール等のアルコール類が一般に用いられる有機溶媒中に、少なくともレゾール型フェノール樹脂とビスフェノールA型エポキシ樹脂を含む接着剤組成物を約5~40重量%の固形分濃度で溶解させた有機溶媒溶液として調整され、使用される

#### [0024]

以上説明してきた、本発明に係るフェノール樹脂系接着剤を用いての磁気エンコーダの製作は、ステンレススチール製のスリンガ上にこれを塗布し、室温条件下で $20\sim60$ 分放置して風乾させた後、約120℃で約30分間程度の条件で加熱処理(焼付け処理)を行う。加熱処理して接着剤を焼き付けたスリンガを金型にセットし、それをコアとしてプ



#### [0025]

また、スリンガの材質としては、エンコーダ磁石の磁気特性を低下させず、尚且つ使用 環境からいって、一定レベル以上の耐食性を有するフェライト系ステンレス(SUS43 0等)、マルテンサイト系ステンレス(SUS410等)等の磁性ステンレス鋼が最も好 ましい。ただし、該スリンガは、その接着面を脱脂するだけでは十分な接着を得ることが できないため、高信頼性の接着を確保するためには、物理的あるいは化学的な処理方法に より表面を適当な粗面にしておくことが好ましい。尚、本発明の磁気エンコーダの作製方 法に係る、特に好適なスリンガの表面処理方法としては、第2実施形態で詳述する化学エ ッチング法がある。この方法によれば、表面凹凸が化学的に形成されるため、ショットブ ラスト法など機械的手法による凹凸に比べ、形状依存性がなく、全表面に均一に形成され 、部分的に凹部の内側空間が広くなったようなシャープな(角のある)窪み状の凹凸が得 られる。即ち、化学エッチング法による凹凸は、非常に接着剤が入り込みやすい好適な形 状となっているのである。従って、化学エッチング処理を施したスリンガを用いた場合に は、他の処理を施した場合や、凹凸がないスリンガを用いた場合と比較して、非常に強固 な接着を得ることができる。

#### [0026]

本発明の磁気エンコーダに係る、プラスチック磁石材料としては、異方性用の磁性体粉 を60~80体積%含有し、熱可塑性プラスチックをバインダーとした異方性磁石コンパ ウンドを好適に用いることができる。磁性体粉としては、ストロンチウムフェライトやバ リウムフェライト等のフェライト、ネオジウムー鉄ーボロン、サマリウムーコバルト、サ マリウムー鉄等の希土類磁性体粉を用いることができ、更にフェライトの磁気特性を向上 させるためにランタンとコバルト等を混入させたものであってもよい。磁性体粉の含有量 が60体積%未満の場合は、磁気特性が劣ると共に、細かいピッチで円周方向に多極磁化 させるのが困難になり、好ましくない。それに対して、磁性体粉の含有量が80体積%を 越える場合は、樹脂バインダー量が少なくなりすぎて、磁石全体の強度が低くなると同時 に、成形が困難になり、実用性が低下する。バインダーとしては、射出成形可能な熱可塑 性樹脂が好適であり、ポリアミド6、ポリアミド12、ポリアミド612、ポリアミド1 1のようなポリアミド系樹脂およびポリフェニレンサルファイド (PPS) を用いること ができる。なお、エンコーダに融雪剤として使用される塩化カルシウムが水と一緒にかか る可能性があるので、吸水性が少ないポリアミド12、ポリアミド612、ポリアミド1 PPSを樹脂バインダーとするのが特に好ましい。

#### [0027]

尚、本発明に係る、磁気エンコーダを構成するプラスチック組成物には、靭性を付与さ せるために、例えばカルボキシル化スチレンーブタジエンゴム加硫体の微粒子を、また、 スリンガに対する接着性を高めるために、例えばグリシジルメタクリレートを一成分とす る共重合体のような接着性改質剤を、適宜添加しても良い。

#### [0028]

また、本発明で用いられるプラスチック磁石材料は、リング状磁石の厚み方向に磁区配 向(アキシアル異方性)したものが好ましく、磁気特性としては最大エネルギー積(BH max) で1.  $3\sim15MGOe$ 、より好ましくは1.  $8\sim12MGOe$ の範囲である。

最大エネルギー積が1. 3MGOe未満の場合は、磁気特性が低すぎるため、回転数を 検知するためにセンサとの距離をかなり接近させて配設する必要があり、従来のフェライ ト含有ゴム磁石と大差がなく、性能向上が望めない。最大エネルギー積が15MGOeを 越える場合は、過剰な磁気特性を有すると共に、比較的安価なフェライトを中心とした組 成では達成不可能であり、ネオジウムー鉄ーボロン等の希土類磁性体粉を多量に配合する 必要があるので、非常に高価で、尚且つ成形性も悪く実用性が低い。また、磁性体粉とし



て、希土類系を使用した場合、フェライト系に比べて、耐酸化性が低いので、長期間に渡って安定した磁気特性を維持させるために、磁石表面に、更に表面処理層を設けてもよい。表面処理層としては、電気あるいは無電解ニッケルメッキ、エポキシ樹脂塗膜、シリコン樹脂塗膜、フッ素樹脂塗膜等を具体的に用いることができる。

#### [0029]

エンコーダ部の成形は、内径厚み部から溶融したプラスチック磁石材料が同時に金型中に高圧で流れ込み、金型中で急冷され固形化する、ディスクゲート方式の射出成形が好ましい。溶融樹脂はディスク状に広がってから、内径厚み部にあたる部分の金型に流入することで、中に含有する燐片状の磁性体粉が面に対して平行に配向する。特に、内径厚み部近傍の、回転センサの検出する内径部と外径部との間の部分はより配向性が高く、厚さ方向に配向させたアキシアル異方性に非常に近くなっている。成形時に金型に、厚さ方向に磁場をかけるようにすると、異方性はより完全に近いものとなる。尚、磁場成形を行っても、ゲートをディスクゲート以外の、例えばピンゲートとした場合、徐々に固形化に向かって樹脂粘度が上がって行く過程で、ウェルド部での配向を完全に異方化するのは困難であり、それによって、磁気特性が低下すると共に、機械的強度が低下するウェルド部に、長期間の使用によって亀裂等が発生する可能性があり好ましくない。

#### [0030]

以上説明したように、本実施形態に係る製造方法によれば、過酷な使用条件下においても、スリンガより剥離して脱落することがない、高信頼性の磁気エンコーダの作製が可能である。また、本実施形態の製造方法によって得られるプラスチック磁石中の磁性体粉は、円環状の磁石の厚み方向に高度に配向しているため、その着磁により得られるエンコーダの磁気特性は極めて良好なものとなる。このため、磁石中の磁性体粉の含有量によっては、従来では20mT程度であった磁東密度を26mT以上に向上させることが可能である。よって磁気エンコーダとセンサとのギャップを従来と同様に1mmとした場合に、従来では96極に多極磁化されていた物を、一極当りの磁束を維持して120極以上に多極磁化することが可能である。この時、単一ピッチ誤差は±2%以下とできる。即ち、本実施形態に係る磁気エンコーダによれば、従来と同等のエアギャップとした場合に、極数を増加させて車輪の回転速度の検出精度を向上させることができる。また、本実施形態に係るプラスチック磁石を従来と同数の極数とした場合に、エアギャップを大きくとることができ、センサを配置する際の自由度を向上させることができる。

#### [0031]

#### (第2実施形態)

次に、本発明の第2実施形態に係る磁気エンコーダ付シール装置が組み付けられた転が り軸受ユニットについて詳細に説明する。

#### [0032]

図4および図5に示すように、本実施形態である磁気エンコーダを備えた転がり軸受ユニット30は、固定輪である外輪31と、回転輪(回転体)である内輪32と、外輪31及び内輪32により画成された環状隙間に転動自在に配置され且つ保持器34により円周方向に等間隔に保持された複数の転動体である玉33と、前記環状隙間の開口端部に配設された密封装置35と、磁気エンコーダ36と、センサ37とを備えている。

#### [0033]

密封装置 35 は、外輪 31 の内周面に装着されたシール部材 40 と、シール部材 40 よりも軸受外方に配置され且つ内輪 32 の外周面に固定されたスリンガ 50 とを有しており、シール部材 40 とスリンガ 50 とによって前記環状隙間の開口端部を塞ぎ、埃等の異物が軸受内部に進入することを防止すると共に軸受内部に充填された潤滑剤が漏洩することを防止している。そして、磁気エンコーダ 36 は、スリンガ 50 とこのスリンガ 50 に取付けられた磁石部 60 と、から構成されており、磁石部 60 はスリンガ 50 を固定部材として回転体である内輪 32 に固定されている。

#### $[0\ 0\ 3\ 4]$

シール部材40は、断面略L字形の円環状に形成された芯金41により、同じく断面略



L字形の円環状に形成されたシールリップ42を補強して構成されており、外輪31に内嵌して装着されている。シールリップ42の先端部は複数の摺接部に分岐しており、各摺接部は、スリンガ50のフランジ部52の軸受内方に面する端面、または嵌合部51の外周面に、全周に亙ってそれぞれ摺接している。これにより高い密封力を得ている。

#### [0035]

スリンガ50は断面L字形の円環状に形成されており、内輪32の外周面に外嵌する略円筒状の嵌合部51と、嵌合部51の片側端部から半径方向に展開した鍔状のフランジ部52と、嵌合部51の片側端部を折り曲げることで、フランジ部52の内径側でフランジ部52より軸方向外方に突出する突き出し部53と、を有している。また、突き出し部53の外周面には、周方向に部分的に形成された切欠き54が設けられている。フランジ部52の軸受外方に面する端面(以後、接合面と称する。)52aには、内輪12の回転に同期して近傍の磁場(例えば、磁束密度)を変化させる磁石部60が接合されている。そして、同時に、磁石部60は、切欠き54とフランジ部52の外周部分とも機械的に接合されている。

#### [0036]

スリンガ40は、第1実施形態と同様、フェライト系ステンレス(SUS430等)、マルテンサイト系ステンレス(SUS410等)等の磁性ステンレス鋼製からなる。そして、本実施形態の磁性ステンレス鋼製のスリンガの表面には、化学エッチング処理による粗面化処理が以下の工程で施されている。

#### [0037]

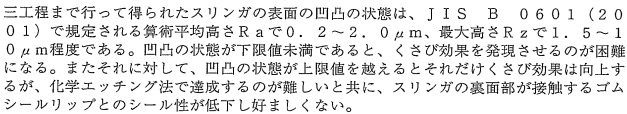
第一の工程では、スリンガの表面をアルカリ脱脂剤にて清浄した後、常温の希塩酸等中に数分間浸漬して酸洗後、少なくともシュウ酸イオンとフッ素化合物イオンを含有するシュウ酸鉄処理液に数分間浸漬して、表面にシュウ酸鉄皮膜が形成される。第二の工程では、このシュウ酸鉄皮膜が形成された磁性ステンレス鋼製のスリンガを、常温で硝酸ーフッ化水素酸混酸の水溶液などに数分間浸漬し、下地のステンレス鋼が浸されないレベルまで、シュウ酸鉄皮膜の大部分が除去され、スリンガ表面に化学エッチングされた凹凸が形成される。この凹凸は化学的に形成されるので、ショットブラスト法などによる機械的凹凸に比べて、形状依存性がなく、全表面に均一に形成され、部分的に凹部の内側空間が広くなったようなシャープな(角のある)窪み状の凹凸となる。それによって、このスリンガをコアにしてインサート成形することで、この凹部に溶融したプラスチック磁石材料が入り込み、機械的に接合される。またこの凹凸には、接着剤も入り込みやすく、接着剤をスリンガに塗布後半硬化状態で焼き付けたものをコアにしてインサート成形し、必要に応じて二次加熱することで、凹凸がないスリンガを用いたものに比べて強固な接着状態を達成することができる。

#### [0038]

また更に防錆性あるいは接着剤の密着性を向上させる第三の工程を行ってもよい。防錆性を向上させる処理の具体例としては、第二工程で使用したシュウ酸鉄皮膜処理であるが、第二工程でせっかく形成された凹凸表面を覆い尽くさないような微細な結晶で形成される薄膜が好ましい。この微細結晶を得る手段としては、処理前に表面調整液に浸漬処理して、結晶核を形成しておく方法が効果的である。

#### [0039]

接着剤の密着性を向上させる処理としては、シランカップリング剤処理が効果的である。シランカップリング剤皮膜は接着剤のプライマーとして働き、片末端に接着剤の官能基と反応性が高いアミノ基、エポキシ基等を有するものが好ましく、具体的には、 $\gamma$ -アミノプロピルトリエトキシシラン、 $\gamma$ -グリシドキシプロピルトリエトキシシラン等であり、アルコール等の希釈液に浸漬後、必要に応じて乾燥することで形成される。第三工程で形成される皮膜の厚みは、 $0.01\sim1.0\mu$ m、より好ましくは $0.01\sim0.5\mu$ mである。皮膜の厚みが $0.01\mu$ m未満であると、防錆性、接着剤密着性の改善効果が乏しくなり、好ましくない。それに対して、皮膜の厚みが $1.0\mu$ mを越えると、第二工程で設けた凹凸表面が覆い尽される割合が増えるので好ましくない。第二工程、あるいは第



#### [0040]

本発明のエンコーダは、上記説明したように、インサート成形によって、化学エッチン グによって設けられた凹凸に溶融したプラスチック磁石材料が入り込み、機械的に接合可 能であるが、信頼性を向上させるために、これらの間に接着剤層を介在させた方がより好 ましい。接着剤層は、インサート成形時に溶融した高圧のプラスチック磁石材料によって 脱着し流失しない程度に半硬化状態になっており、溶融樹脂からの熱、あるいはそれに加 えて成形後の二次加熱によって完全に硬化状態となる。使用可能な接着剤としては、溶剤 での希釈が可能で、2段階に近い硬化反応が進むフェノール樹脂系接着剤やエポキシ樹脂 系接着剤等が、耐熱性、耐薬品性、ハンドリング性を考慮して好ましい。

フェノール樹脂系接着剤は、ゴムの加硫接着剤として用いられているものが好適であり 、組成としては特に限定されないが、ノボラック型フェノール樹脂やレゾール型フェノー ル樹脂と、ヘキサメチレンテトラミンなどの硬化剤を、メタノールやメチルエチルケトン などの溶解させたものが使用できる。また、フェノール樹脂系接着剤は、第1実施形態で 使用されたものであってもよい。

#### $[0\ 0\ 4\ 2]$

エポキシ樹脂系接着剤としては、原液としては一液型エポキシ系接着剤で、溶剤への希 釈が可能なものが好適である。この一液型エポキシ系接着剤は、溶剤を蒸発させた後、適 当な温度・時間でスリンガ表面に、インサート成形時の高温高圧の溶融樹脂によって流失 されない程度の半硬化状態となり、インサート成形時の樹脂からの熱、及び二次加熱によ って完全に硬化状態となるものである。

#### [0043]

本発明で用いる一液型エポキシ系接着剤は、少なくともエポキシ樹脂と硬化剤とからな り、硬化剤は室温近辺ではほとんど硬化反応が進まず、例えば100℃以上の熱を加える ことによってはじめて熱硬化反応が進むものである。この接着剤には、反応性希釈剤とし て使用されるその他のエポキシ化合物、熱硬化速度を向上させる硬化促進剤、耐熱性や耐 硬化歪み性を向上させる効果がある無機充填材、応力がかかった時に変形する可撓性を向 上させる架橋ゴム微粒子等を更に添加しても良い。

#### [0044]

前記エポキシ樹脂としては、分子中に含まれるエポキシ基の数が2個以上のものが、充 分な耐熱性を発揮し得る架橋構造を形成することができるなどの点から好ましい。また、 4個以下、さらに3個以下のものが低粘度の樹脂組成物を得ることができるなどの点から 好ましい。分子中に含まれるエポキシ基の数が少なすぎると、硬化物の耐熱性が低くなる と共に強度が弱くなるなどの傾向が生じ、一方、分子中に含まれるエポキシ基の数が多す ぎると、樹脂組成物の粘度が高くなると共に硬化収縮が大きくなるなどの傾向が生じるた めである。

#### [0045]

また、前記エポキシ樹脂の数平均分子量は、200~5500、特に200~1000 が、物性のバランスの面から好ましい。数平均分子量が少なすぎると、硬化物の強度が弱 くなると共に耐湿性が小さくなるなどの傾向が生じ、一方、数平均分子量が大きすぎると 、樹脂組成物の粘度が高くなると共に作業性調整のために反応性希釈剤の使用が多くなる などの傾向が生じるためである。

#### [0046]

さらに、前記エポキシ樹脂のエポキシ当量は、100~2800、特に100~500





が、硬化剤の配合量が適正範囲になるなどの点から好ましい。エポキシ当量が小さすぎる と、硬化剤の配合量が多くなりすぎると共に硬化物の物性が悪くなるなどの傾向が生じ、 一方、エポキシ当量が大きすぎると、硬化剤の配合量が少なくなると共にエポキシ樹脂自 体の分子量が大きくなって樹脂組成物の粘度が高くなるなどの傾向が生じるためである。

前記エポキシ樹脂としては、例えばビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノール F型エポキシ樹脂、ビスフェノールAD型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹脂、ビ フェニル型エポキシ樹脂、グリシジルアミン型エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂、ジシ クロペンタジエン型エポキシ樹脂、フェノールノボラック型エポキシ樹脂、ポリエステル 変性エポキシ樹脂、シリコン変性エポキシ樹脂のような他のポリマーとの共重合体などが 挙げられる。このうち、ビスフェノールA型エポキシ樹脂、ビスフェノールF型エポキシ 樹脂、ビスフェノールAD型エポキシ樹脂、ナフタレン型エポキシ樹脂、フェノールノボ ラック型エポキシ樹脂などが、比較的低粘度で、硬化物の耐熱性と耐湿性に優れるので好 ましい。

## [0048]

前記硬化剤としては、アミン系硬化剤、ポリアミド系硬化剤、酸無水物系硬化剤、潜在 性硬化剤等を用いることができる。

#### [0049]

アミン系硬化剤は、アミン化合物であり、硬化反応によりエステル結合を生成しないた め、酸無水物系硬化剤を用いた場合に比べて、優れた耐湿性を有するようになり好ましい 。アミン化合物としては、脂肪族アミン、脂環族アミン、芳香族アミンのどれでもよいが ,芳香族アミンが配合物の室温での貯蔵安定性が高いと共に、硬化物の耐熱性が高いので 最も好ましい。

#### [0050]

芳香族アミンとしては、3,3'ージエチルー4,4'ージアミノジフェニルメタン、 3,5-ジエチルー2,6-トルエンジアミン、3,5-ジエチルー2,4-トルエンジ アミン、3, 5ージエチルー2, 6ートルエンジアミンと3, 5ージエチルー2, 4ート ルエンジアミンとの混合物、等を例示することができる。

#### [0051]

ポリアミド系硬化剤は、ポリアミドアミンとも呼ばれ、分子中に複数の活性なアミノ基 を持ち、同様にアミド基を一個以上持つ化合物である。ポリエチレンポリアミンから合成 されるポリアミド系硬化剤は、二次的な加熱によりイミダジリン環を生じ、エポキシ樹脂 との相溶性や機械的性質が向上するので好ましい。ポリアミド系硬化剤は、少量のエポキ シ樹脂を予め反応させたアダクト型のものでもよく、アダクト型にすることで、エポキシ 樹脂との相溶性に優れ、硬化乾燥性や耐水・耐薬品性が向上し好ましい。このポリアミド 系硬化剤を用いることで、エポキシ樹脂との架橋により特に可撓性に富んだ強靭な硬化樹 脂となるので、本発明の磁気エンコーダに求められる耐熱衝撃性に優れ、好適である。

### [0052]

酸無水物系硬化剤で硬化した硬化物は、耐熱性が高く、高温での機械的・電気的性質が 優れている一方でやや脆弱な傾向があるが、第三級アミン等の硬化促進剤と組み合わせる ことで改善が可能である。酸無水物系硬化剤としては、無水フタル酸、メチルテトラヒド 口無水フタル酸、エンドメチレンテトラヒドロ無水フタル酸、メチレンエンドメチレンテ トラヒドロ無水フタル酸、メチルヘキサヒドロ無水フタル酸、無水トリメリット酸等を例 示することができる。

#### [0053]

潜在性硬化剤は、エポキシ樹脂との混合系において、常温での貯蔵安定性に優れ、一定 温度以上の条件下にて速やかに硬化するものであり、実際の形態としては、エポキシ樹脂 の硬化剤たり得る酸性または塩基性化合物の中性塩又は錯体で加熱時に活性化するもの、 マイクロカプセル中に硬化剤が封入され圧力により破壊するもの、結晶性で高融点かつ室 温でエポキシ樹脂と相溶性がない物質で加熱溶解するもの等がある。



潜在性硬化剤としては、高融点の化合物である 1 、 3- ビス(ヒドラジノカルボエチル) -5- イソプロピルヒダントイン、エイコサン二酸ジヒドラジド、アジピン酸ジヒドラジド、ジシアンジアミド、 7 、 11- オクタデカジエン-1 、 18- ジカルボヒドラジド 等を例示することができる。このうち、 7 、 11- オクタデカジエン-1 、 18- ジカルボヒドラジドは、硬化剤として使用することで、エポキシ樹脂との架橋により特に可撓性に富んだ強靭な硬化樹脂となるので、本発明の磁気エンコーダに求められる耐熱衝撃性に優れ、好適である。

#### [0055]

前記反応性希釈剤としては、t-ブチルフェニルグリシジルエーテル、2-エチルヘキシルグリシジルエーテル、アリルグリシジルエーテル、フェニルグリシジルエーテル等を用いることができ、反応性希釈剤を添加することで硬化物に適度な可撓性を付与することができる。ただし、これらの反応性希釈剤は、多量に使用すると、硬化物の耐湿性や耐熱性を低下させるので、主体となるエポキシ樹脂の重量に対して、好ましくは30%以下、より好ましくは20%以下の割合で添加される。

#### [0056]

前記硬化促進剤としては、常温では硬化反応を促進させせずに充分な保存安定性を有し、100 C以上の高温になったときに速やかに硬化反応を進行させるものが好ましく、例えば、分子内の1-アルコキシエタノールとカルボン酸の反応により生じるエステル結合を一個以上有する化合物等がある。この化合物は、例えば一般式(I):

$$R^{3} [COO - CH (OR^{2}) - CH_{3}]_{n}$$
 (I)

#### [0057]

【化1】

#### [0058]

他の具体例としては、 $R^3$  が 2 価のフェニル基で  $R^2$  がプロピル基の化合物、 $R^3$  が 3 価のフェニル基で  $R^2$  がプロピル基の化合物、 $R^3$  が 4 価のフェニル基で  $R^2$  がプロピル基の化合物などが挙げられる。これらは単独で用いてもよく、2 種以上を組み合わせて用いても良い。このうち、化 1 で表される化合物が硬化反応性と貯蔵安定性のバランスの点から、最も好ましい。

#### [0059]

また、上記した化合物以外に、2-メチルイミダゾール、2-エチルー4-メチルイミダゾール、2-ウンデシルイミダゾール、2-フェニルイミダゾール等のイミダゾール化合物を硬化促進剤として用いても良い。

#### [0060]

また、硬化促進剤として、エポキシ基と反応して開環反応を引き起こすような活性水素を有する化合物である、例えばアジピン酸等のカルボン酸類を使用してもよい。硬化促進剤としてアジピン酸を使用することで、エポキシ樹脂のエポキシ基及び硬化剤のアミノ基と反応し、得られた硬化物はアジピン酸の添加量が増えるに従って可撓性を有するように



なる。可撓性を発現させるためには、アジピン酸の添加量は、接着剤全量に対して、10 ~ 40 重量%、より好ましくは 20 ~ 30 重量%である。添加量が 10 重量%未満の場合は、充分な可撓性が発現しない。それに対して、添加量が 40 重量%を越えると、その分エポキシ樹脂の接着剤中での全体量が減り、接着力、機械的強度が低下して好ましくない。尚、アジピン酸は、ポリアミド樹脂の出発原料でもあるので、磁性体粉のバインダをポリアミド 12、ポリアミド 6 などのポリアミド系樹脂とした場合、バインダ材料自体に極微量残存するモノマーやオリゴマー成分との反応性も有し、アジピン酸を含有する接着剤組成とすることで、より強固な接着が可能である。

#### [0061]

#### [0062]

上記したアミン類等も含めて、上記の開環反応で生成した〇H基は、被着材である金属表面の水酸基と水素結合を作り、また、バインダー材料であるナイロンのアミド結合等に作用して強固な接着状態を保つことができる。

#### [0063]

前記無機充填材としては、従来から使用されているものであれば特に限定なく使用することができる。例えば溶融シリカ粉末、石英ガラス粉末、結晶ガラス粉末、ガラス繊維、アルミナ粉末、タルク、アルミニウム粉末、酸化チタンなど挙げられる。

#### [0064]

前記架橋ゴム微粒子としては、エポキシ基と反応しうる官能基を有するものが好ましく、具体的には分子鎖中にカルボキシル基を有する加硫されたアクリロニトリルブタジエンゴムが最も好ましい。粒子径はより細かいものが好ましく、平均粒子径で30~200nm程度の超微粒子のものが、分散性と安定した可撓性を発現させるために最も好ましい。

#### [0065]

以上説明した一液型エポキシ接着剤は、常温ではほとんど硬化反応進が行せず、例えば  $80\sim120$  C程度で半硬化状態となり、 $120\sim180$  Cの高温の熱を加えることによって完全に熱硬化反応が進むものである。より好ましくは、 $150\sim180$  Cで比較的短時間で硬化反応が進むものが好ましく、180 C程度の高周波加熱での接着が可能なものが最も好ましい。

#### [0066]

以上説明したフェノール樹脂系接着剤、エポキシ樹脂系接着剤の熱硬化後の硬化物は、物性として、曲げ弾性率あるいはヤング率が $0.02\sim 5$  GPa、より好ましくは $0.03\sim 4$  GPaの範囲であり、あるいは硬度(デュロメータDスケール;HDD)が $4.0\sim 9.0$ 、より好ましくは $6.0\sim 8.5$ の範囲であることが好ましい。曲げ弾性率あるいはヤング率が0.02 GPa未満、あるいは硬度(HDD)が4.0 未満の場合は、接着剤自体が柔らか過ぎて自動車等の走行時の振動によって変形しやすく、それにより磁石部が動き易いため、回転数の検出精度が低下する虞があり好ましくない。一方、曲げ弾性率あるいはヤング率が5 GPaを越える、あるいは硬度(HDD)が9.0を越える場合は、接着剤自体が硬すぎて、磁気エンコーダの磁石と固定部材との熱伸縮差(即ち、両者の線膨張係数の差による伸縮量の差)を吸収するように変形するのは難しく、最悪の場合、磁石に亀裂等が発生する虞があり好ましくない。本発明の一液型エポキシ系接着剤は、自動車での使用を前提とすると耐熱衝撃性が求められ、硬化状態で可撓性(応力がかかったときに変形する)を有するものがより好ましい。

なお、磁気エンコーダの磁石部の材料は、第1実施形態のものと同様である。

#### [0067]

また、磁気エンコーダの成形方法については、第1実施形態のものと同様、ディスクゲート方式の射出成形が好ましい。従って、本実施形態では、まず、スリンガは磁性ステン



レス鋼に化学エッチング処理を施すことで、図6の断面電子顕微鏡写真に示されるように、表面が粗面化され、この表面に接着剤の半硬化皮膜が形成される。そして、このスリンガをコアにして厚み方向に磁界をかけた状態で、磁石原料を内周部のディスクゲートによる射出成形(インサート成形)することで、溶融した磁石原料がリング状に成形される。その後、金型中での冷却固化時に逆磁界をかけて脱磁されてから取り出される。さらに、ゲートカットを行ってから、接着剤を完全に熱硬化させるために、恒温槽等で一定温度、一定時間加熱する。場合によっては、工程中で高周波加熱等の高温、短時間加熱で、完全に硬化する工程としてもよい。また、インサート成形において、溶融した磁石材料は、スリンガ50の突き出し部53の切り欠き54に入り込んで、機械的に接合されると共に、フランジ部52の外周部分にも回りこみ、機械的に接合されている。

#### [0068]

接着後、着磁ヨークと共に、着磁機で、円周方向に多極磁化される。その極数は $70\sim130$ 極程度、好ましくは $90\sim120$ 極である。極数が70極未満の場合は、極数が少なすぎて回転数を精度良く検出することが難しくなる。それに対して、極数が130極を越える場合は、各ピッチが小さくなりすぎて、単一ピッチ誤差を小さく抑えることが難しく、実用性が低い。

#### [0069]

本実施形態の磁気エンコーダは、スリンガを内部空間が部分的に広がった化学エッチング処理を伴う粗面化(凹凸)処理が施されたものとすることで、接着剤のくさび効果で、スリンガと磁石部の接着性が向上していると共に、接着剤としてフェノール系接着剤あるいはエポキシ系接着剤を用いることで、自動車の足回り部が晒される高温、低温、高温と低温間の移行時の熱衝撃、グリースやオイル等の各種薬剤によって、接着部は剥がれ等が発生する可能性が低く、信頼性が向上している。また、二段階の硬化が可能な特殊な接着剤を用い、半硬化状態の接着剤を焼き付けた状態でインサート成形を行うことで、機械的及び化学的に、スリンガと磁石部の接合が可能になり、生産性、信頼性も一層向上する。

#### (第3実施形態)

次に、本発明の第3実施形態に係る磁気エンコーダ付シール装置が組み付けられた転が り軸受ユニットについて詳細に説明する。なお、第2実施形態の転がり軸受ユニットと同 等部分については、同一符号を付して説明を省略或いは簡略化する。

本実施形態の軸受ユニットでは、スリンガ70は、第1実施形態のような突き出し部を設けず、嵌合部71の端部を垂直に折り曲げることでフランジ部72が形成される。従って、磁石部60は、化学エッチング処理によって粗面化されたフランジ部72の表面と、フランジ部72の外周部分とで、スリンガ70に接合され、磁石部70がスリンガ72から剥がれることを防止することができる。

その他の構成、及び作用については、第2実施形態のものと同様である。

#### [0070]

なお、本発明は、前述した実施形態に限定されるものでなく、適宜、変形、改良、等が 可能である。

各実施形態に係る磁気エンコーダは、いずれの軸受ユニットにも適用可能であり、第1 実施形態の磁気エンコーダが第2実施形態の転がり軸受ユニットに、第2,3実施形態の 磁気エンコーダが第1実施形態の転がり軸受ユニットに適用されてもよい。

#### 【実施例】

#### [0071]

以下に実施例および比較例を挙げて本発明をさらに説明するが、本発明はこれによって 何ら制限されるものではない。

#### [0072]

まず、接合方法と接着剤の違いに基づく接着力差を以下の方法によって評価した。 (実施例1)

#### [0073]

表面をサンドペーパーで荒らしたSUS430板材(幅40mm、長さ100mm、厚 出証特2005-3026853



さ1 mm)上にフェノール樹脂系接着剤(東洋化学研究所製メタロックN-15)を塗付し、室温で約30分間風乾させた後、120℃で30分間の加熱処理を行った。この接着剤を焼き付けたSUS430板材を金型にセットし、これをコアとしてプラスチック磁石材料(戸田工業製ストロンチウムフェライト含有12ナイロン系異方性プラスチック磁石コンパウンドFEROTOP TP-A27N(ストチウムフェライトの含有量75体積%))のインサート成形を行った。ただし、成形されるプラスチック磁石のサイズは幅20mm、長さ30mm、厚さ3mmであり、SUS430板材上に射出成形させる部分、つまりはプラスチック磁石とSUS430板の接合面積は200mm²(20mm×10mm)である。その後、この接合体を130℃、2時間、加熱(二次硬化)処理し、実施例1の試験体を得た。

#### [0074]

(実施例2)

使用されるフェノール樹脂系接着剤が、東洋化学研究所製メタロックN-23である以外は、(実施例1)と同様の方法により実施例2の試験体を得た。

#### [0075]

(比較例1)

表面をサンドペーパーで荒らしたSUS430板材(幅40mm、長さ100mm、厚さ1mm)上にフェノール樹脂系接着剤(東洋化学研究所製メタロックN-15)を塗布し、室温で約30分間風乾させた後、120℃で30分間の加熱処理を行った。この接着剤を焼き付けたSUS430板材上に、プラスチック磁石(戸田工業製ストロンチウムフェライト含有12ナイロン系異方性プラスチック磁石コンパウンドFEROTOP TP-A27N(ストチウムフェライトの含有量75体積%))試験片(幅20mm、長さ30mm、厚さ3mm)を接合面積が200mm²となるように固定治具等で固定し、その後、これに130℃、2時間の加熱処理を施し、比較例1の試験体を得た。

#### [0076]

(比較例2)

使用されるフェノール樹脂系接着剤が、東洋化学研究所製メタロックN-23である以外は、(比較例1)と同様の方法により比較例2の試験体を得た。

#### [0077]

(比較例3)

表面をサンドペーパーで荒らしたSUS430板材(幅40mm、長さ100mm、厚さ1mm)上に一液型エポキシ樹脂系接着剤(ヘンケルジャパン製LOCTITE Hysol 9432NA)を塗布し、このSUS430板材上に、プラスチック磁石(戸田工業製ストロンチウムフェライト含有12ナイロン系異方性プラスチック磁石コンパウンドEROTOP TP-A27N(ストチウムフェライトの含有量75体積%))試験片(幅20mm、長さ30mm、厚さ3mm)を接合面積が200mm<sup>2</sup>となるように固定治具等で固定し、その後、これに120℃、1時間の加熱処理を施し、接着材を完全に硬化させ、比較例3の試験体を得た。

#### [0078]

(比較例4)

使用される接着剤が、二液型エポキシ樹脂系接着剤(ヘンケルジャパン製LOCTITE E-20HP)であり、加熱処理が不要である以外は、(比較例3)と同様の方法により比較例4の試験体を得た。

#### [0079]

以上6種類の接着試験片について、各2個ずつ、引張速度5mm/minで引張試験を 行い、各接着剤のせん断接着強度(平均値)を評価した。実験結果を以下の表1に示す。

#### [0080]



【表1】

	実施例1	実施例2	比較例1	比較例2	比較例3	比較例4
	ナイロン 12	ナイロン 1.2	ナイロン 1.2	ナイロン 1.2	<b>大心 12</b>	ナイロン 12
	十ストロンチウムフェライト	+ 3トロンチウムフェライト   + ストロンチウムフェライト		+ ストロンチウムフェライト   + ストロンチウムフェライト	十ストロンチウムフェライト	十ストロンチウムフェライト
つ。ラスチック磁石の	城有体数 (可田川	磁性体粉(戸田工		磁性体粉(戸田工	磁性体粉(戸田工	磁性体粉(戸田工
組成	業製 FEROTOP TP-	業製 FEROTOP TP-	業製 FER010P TP-	業製 FER0TOP TP-	業製 FEROTOP TP-	業製 FEROTOP TP-
	A27N)	A27N)	A27N)	A27N)	A27N)	A27N)
	<b> 格胎系接着</b>	71/-小樹脂系接着	71/小樹脂系接着	71/小樹脂系接着	一液型球 抄樹脂	二液型球が対樹脂
,		<b>数(東洋化学研究</b>	割(東洋化学研究	剤 (東洋化学研究	系接着剤 (ヘッカル)・	系接着剤 (ヘンケルジ
接着剤の系統	に (N - N - 12) に	所想 (\$D*/\$ N-73)	所製が10ック N−15)	所製/約11/7 N-23)	*パン蠍 LOCTITE	々パン製 LOCTITE
	(2: //_//>				Hysol 9432NA)	E-20HP)
;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;;	射出成形による	射出成形による	井	<b>李</b> 莽	按案	4
一体ロクボ	接合+接着	接合+接着	]英/眉	HX	II K	
	12. 6MPa 以上	13.1MPa以上				
中华/ · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	(接着部で剥れ	(接着部で剥れ	O SUDS	0 3MPa	4 6MPa	3. 2MPa
板有での町油炭	発生せず、先に磁	発生せず、先に磁	5			
	石材料が破断)	石材料が破断)				



#### [0081]

表1より、プラスチック磁石試験片とSUS材板の接合面が、成形接着されている実施例1及び実施例2は、フェノール樹脂系接着剤の二次硬化のみの作用で接着力を確保しようとした比較例1及び比較例2、あるいは、一液型エポキシ及び二液型エポキシ接着剤を用いて単純に接着した比較例3及び比較例4に比べて、より高い接着強さが確保されていることがわかった。

#### [0082]

次に、本発明に係るスリンガをコアとしたインサート成形によって製造される磁気エンコーダにおいて、表面処理の違いによる接着状態について試験を行った。

#### [0083]

(実施例3)

SUS430の表面に形成したシュウ酸鉄皮膜を化学エッチングすることで、凹凸を形成した。凹凸の算術平均高さRaは0.9 $\mu$ m、最大高さRzは4.5 $\mu$ mとなった。そして、ノボラック型フェノール樹脂を主成分とする固形分30%のフェノール樹脂系接着剤(東洋化学研究所製メタロックN-15)を、更にメチルエチルケトンで3倍希釈し、浸漬処理でスリンガ表面に塗布した。その後、室温で30分乾燥してから、120℃で30分乾燥器中に放置することで半硬化状態とした。この接着剤を焼き付けたSUS430板材を金型にセットし、これをコアとしてプラスチック磁石材料(戸田工業製ストロンチウムフェライト含有12ナイロン系異方性プラスチック磁石コンパウンド「FEROTOPTP-A27N」(ストチウムフェライトの含有量75体積%))のインサート成形を内周部分からディスクゲートで行った。成形後、直ちにゲートカットを行い、更に、130℃で1時間、二次加熱で、接着剤を完全に硬化させたものを実施例3の試験体とした

#### [0084]

(実施例4)

SUS430の表面をショットブラストで凹凸を形成し、凹凸の算術平均高さRaを0.8 $\mu$ m、最大高さRzを5.0 $\mu$ mとした以外は、(実施例3)と同様の方法により実施例4の試験体を得た。

#### [0085]

硬化後のエンコーダ外周部の引っ掛かり部分をペンチで引っ張った結果を、以下の表 2 に示す。

#### [0086]

#### 【表 2】

	実 施 例 3	実 施 例 4
凸凹処理	シュウ酸鉄による化学エッチン	ショットブラスト
	グ	
接着状態	ペンチで引っ張ることで、引っ	表面未処理に比べ、充分な接着
	掛かり部は剥がれて折れ、それ	力を保持する。
	以上は磁石部を剥離するのは不	
	可。	

#### [0087]

表2から明らかなように、凹凸処理によって表面粗さがほとんど違わないにも係らず、 化学エッチング処理による凹凸は凹部の内部が広がった形状になっている(図3)ことで





、くさび効果で、金属側に強固に接着剤が付着するようになったことが判る。

#### 【図面の簡単な説明】

#### [0088]

- 【図1】本発明の第1実施形態の転がり軸受ユニットを示す断面図
- 【図2】本発明の第1実施形態の磁気エンコーダを備えたシール装置を示す断面図である。
- 【図3】エンコーダ磁石の円周方向に多極磁化された例を示す斜視図である。
- 【図4】本発明の第2実施形態の転がり軸受ユニットを示す断面図である。
- 【図5】本発明の第2実施形態の磁気エンコーダを備えたシール装置を示す断面図である。
- 【図6】化学エッチング処理されたスリンガの表面を示す断面顕微鏡写真である。
- 【図7】本発明の第3実施形態の磁気エンコーダを備えたシール装置を示す断面図である。
- 【図8】従来の転がり軸受ユニットを示す断面図である。

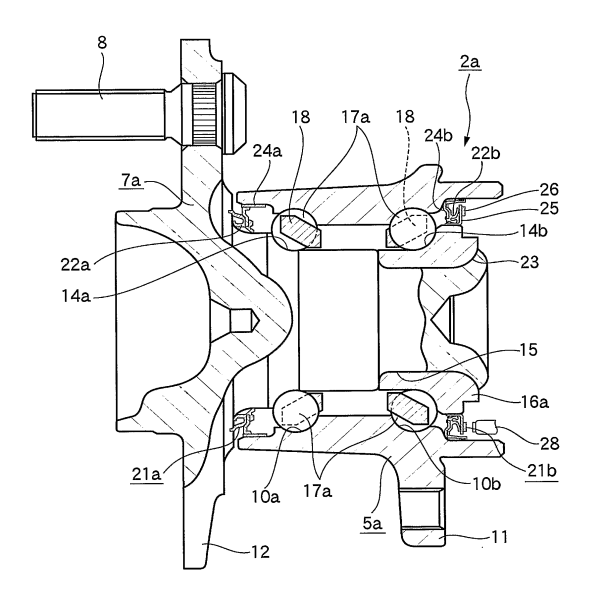
#### 【符号の説明】

#### [0089]

- 2 a 車輪支持用転がり軸受ユニット
- 5 a 外輪
- 7 a ハブ
- 8 スタッド
- 10a、10b 外輪軌道
- 11 結合フランジ
- 12 取付フランジ
- 14、14a、14b 内輪軌道
- 15 小径段部
- 16a 内輪
- 17a 玉
- 18 保持器
- 21a シールリング
- 22、22a、22b 弹性材
- 23 かしめ部
- 2 4 b 芯金
- 25 スリンガ
- 26 磁気エンコーダ磁極形成リング
- 27 磁気形成リング

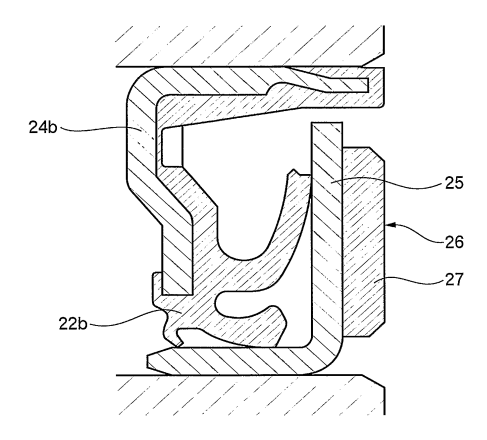


【書類名】図面【図1】



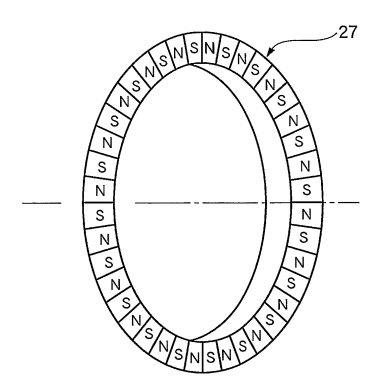


【図2】



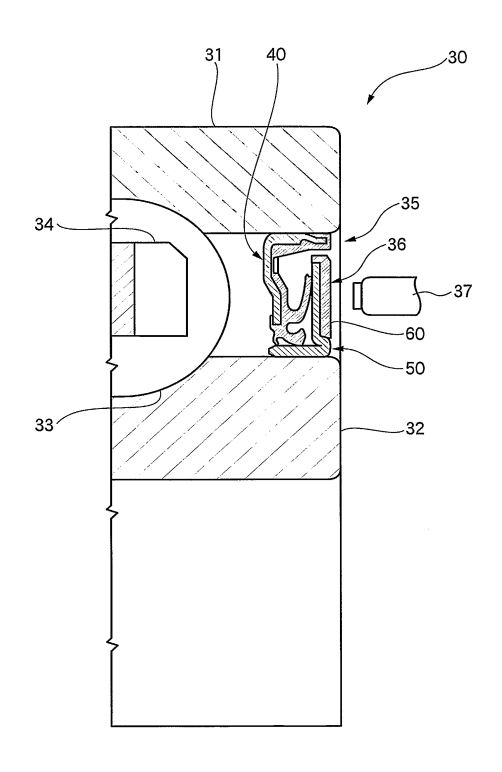


【図3】



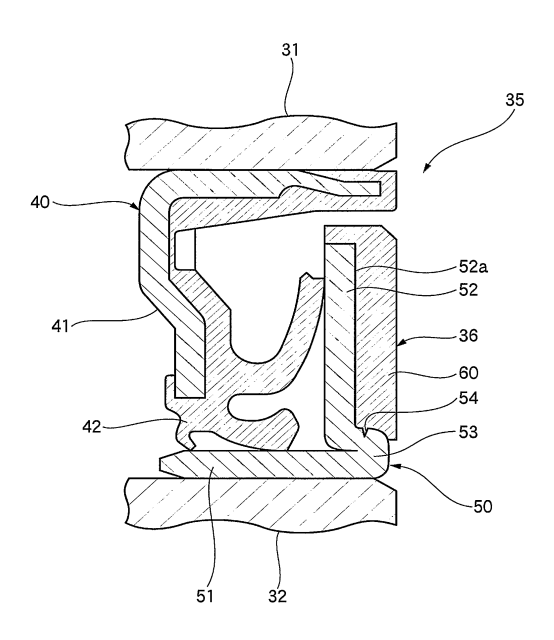


【図4】



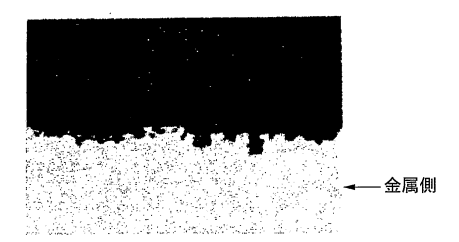


【図5】

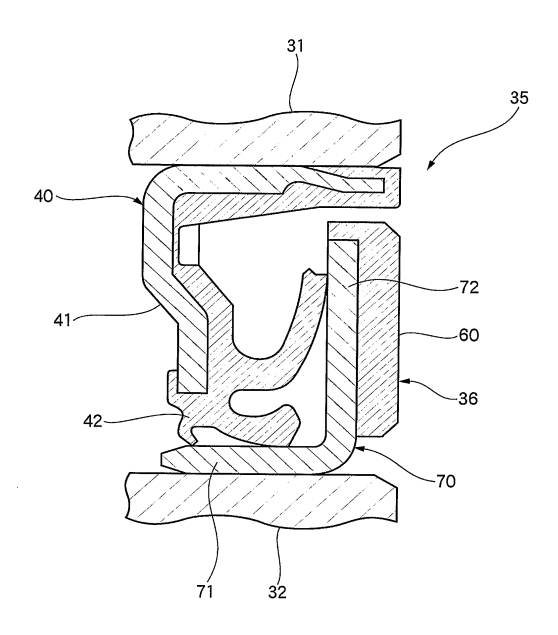




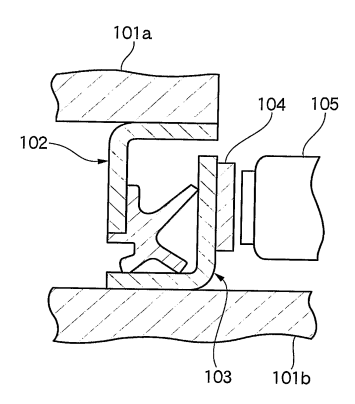
【図6】



【図7】











【要約】

【課題】 過酷な使用条件においても磁石部が固定部材より脱落することを防止し、磁気特性が高く、高精度な回転数検出を可能にした信頼性の高い磁気エンコーダ、及びその製造方法、並びに転がり軸受ユニットを提供する。

【解決手段】 回転体に取り付け可能な固定部材25と、固定部材25に取り付けられ、円周方向に多極着磁された略円環状の磁石部26と、を備えた磁気エンコーダの製造方法は、接着剤を半硬化状態で焼き付けた固定部材25をコアにして、磁性体粉と熱可塑性樹脂組成物とからなる磁石材料をインサート成形する工程と、二次加熱によって、接着剤を完全に硬化させることで磁石部26と固定部材25とを一体的に接合する工程と、を備える。

【選択図】 図1

特願2004-148741

出願人履歴情報

識別番号

[000004204]

日本精工株式会社

1. 変更年月日 [変更理由]

住所氏名

1990年 8月29日 新規登録 東京都品川区大崎1丁目6番3号